



**PCT**  
WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM  
Internationales Büro  
INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE  
INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

<b>(51) Internationale Patentklassifikation <sup>6</sup> :</b> <b>D01F 2/00, C08L 1/02</b>	<b>A1</b>	<b>(11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 95/08010</b> <b>(43) Internationales Veröffentlichungsdatum:</b> 23. März 1995 (23.03.95)
<b>(21) Internationales Aktenzeichen:</b> PCT/AT94/00101 <b>(22) Internationales Anmeldedatum:</b> 28. Juli 1994 (28.07.94)  <b>(30) Prioritätsdaten:</b> A 1857/93 14. September 1993 (14.09.93) AT  <b>(71) Anmelder:</b> LENZING AKTIENGESELLSCHAFT [AT/AT]; Werkstrasse 1, A-4860 Lenzing (AT).  <b>(72) Erfinder:</b> KALT, Wolfram; Waldstrasse 27/7, A-4860 Lenzing (AT). MÄNNER, Johann; A-4852 Weyregg 145 (AT). FIRGO, Heinrich; Oberstadtgries 7/4, A-4840 Vöcklabruck (AT).  <b>(74) Anwalt:</b> SCHWARZ, Albin; Albertgasse 10/8, Postfach 224, A-1081 Wien (AT).		<b>(81) Bestimmungsstaaten:</b> AM, AU, BG, BR, BY, CA, CN, CZ, DE, FI, GB, GE, HU, JP, KG, KP, KR, KZ, LK, LT, LV, MD, NO, PL, RO, RU, SI, SK, TJ, UA, UZ, VN, europäisches Patent (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).  <b>Veröffentlicht</b> <i>Mit internationalem Recherchenbericht.</i>
<b>(54) Title:</b> MOULDING OR SPINNING MATERIAL CONTAINING CELLULOSE  <b>(54) Bezeichnung:</b> FORM-BZW. SPINNMASSE ENTHALTEND CELLULOSE  <b>(57) Abstract</b>  A moulding or spinning material containing cellulose, an aqueous tertiary amine oxide, a fixing agent and a stabiliser, in which there are one or more stabilisers which together have an antioxidant and basic effect, with the proviso that the basic stabiliser is not a phosphate. The moulding or spinning material of the invention is thermally stable against a continuation of decomposition reactions. The decomposition of the cellulose and the amine oxide is also largely prevented.  <b>(57) Zusammenfassung</b>  Form- bzw. Spinnmasse enthaltend Cellulose, ein wässriges tertiäres Aminoxid, ein Nichtlösungsmittel und einen Stabilisator, dadurch gekennzeichnet, daß ein oder mehrere Stabilisatoren vorgesehen sind, die insgesamt antioxidativ und basisch wirken, mit der Maßgabe, daß der basische Stabilisator kein Phosphat ist. Die erfindungsgemäße Form- bzw. Spinnmasse ist gegen ein Durchgehen von Zersetzungsreaktionen thermisch stabil. Auch ein Abbau der Cellulose und des Aminoxides werden weitgehend verhindert.		

# **LEDIGLICH ZUR INFORMATION**

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AT	Österreich	GA	Gabon	MR	Mauretanien
AU	Australien	GB	Vereinigtes Königreich	MW	Malawi
BB	Barbados	GE	Georgien	NE	Niger
BE	Belgien	GN	Guinea	NL	Niederlande
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland	NO	Norwegen
BG	Bulgarien	HU	Ungarn	NZ	Neuseeland
BJ	Benin	IE	Irland	PL	Polen
BR	Brasilien	IT	Italien	PT	Portugal
BY	Belarus	JP	Japan	RO	Rumänien
CA	Kanada	KE	Kenya	RU	Russische Föderation
CF	Zentrale Afrikanische Republik	KG	Kirgisistan	SD	Sudan
CG	Kongo	KP	Demokratische Volksrepublik Korea	SE	Schweden
CH	Schweiz	KR	Republik Korea	SI	Slowenien
CI	Côte d'Ivoire	KZ	Kasachstan	SK	Slowakei
CM	Kamerun	LI	Liechtenstein	SN	Senegal
CN	China	LK	Sri Lanka	TD	Tschad
CS	Tschechoslowakei	LU	Luxemburg	TG	Togo
CZ	Tschechische Republik	LV	Lettland	TJ	Tadschikistan
DE	Deutschland	MC	Monaco	TT	Trinidad und Tobago
DK	Dänemark	MD	Republik Moldau	UA	Ukraine
ES	Spanien	MG	Madagaskar	US	Vereinigte Staaten von Amerika
FI	Finnland	ML	Mali	UZ	Usbekistan
FR	Frankreich	MN	Mongolei	VN	Vietnam

Form- bzw. Spinnmasse enthaltend Cellulose

Die Erfindung betrifft eine Form- bzw. Spinnmasse, die Cellulose, ein wässriges tertiäres Aminoxid, ein Nichtlösungsmittel für Cellulose, insbesondere Wasser, und einen Stabilisator enthält. Die Erfindung betrifft weiters ein Verfahren zur Herstellung einer cellulosischen Spinnmasse und ein Verfahren zur Herstellung cellulosischer Formkörper, insbesondere Fasern und Folien.

Tertiäre Aminoxide sind als alternative Lösungsmittel für Cellulose bekannt. Aus der US-PS 2,179,181 ist beispielsweise bekannt, daß tertiäre Aminoxide Cellulose ohne Derivatisierung zu lösen vermögen und daß aus diesen Lösungen durch Fällung cellulosische Formkörper, wie Fasern, gewonnen werden können. In den US-PSen 3,447,939, 3,447,956 und 3,508,941 werden als weitere Lösungsmittel cyclische Aminoxide empfohlen. Darüberhinaus werden beispielhaft genannt: Dimethylethanolaminoxid, Triäthylaminoxid, N-Methylpiperidin-N-oxid, N-Methylpyrrolidin-N-oxid. Aus der EP-A - 0 553 070 der Anmelderin sind weitere tertiäre Aminoxide bekannt. Alle tertiären Aminoxide, die Cellulose zu lösen vermögen, sind gemeint, wenn nachfolgend der Einfachheit halber lediglich NMMO (= N-Methylmorpholin-N-oxid) angesprochen wird, sofern anderen Textstellen nichts Gegenteiliges zu entnehmen ist. Weiters wird im folgenden mit "NMMO-Cellulose-Lösung" die Cellulose enthaltende Form- bzw. Spinnmasse bezeichnet.

Tertiäre Aminoxide bieten als alternative Lösungsmittel insofern einen Vorteil, als die Cellulose im Gegensatz zum Viskoseverfahren vom NMMO nicht-derivatisierend gelöst wird, wodurch die Cellulose nicht chemisch regeneriert werden muß, das NMMO chemisch unverändert bleibt und beim Fällen in das Fällbad übergeht, aus diesem rückgewonnen und für eine erneute Lösungsbereitung wiederverwendet werden kann. Das NMMO-Verfahren eröffnet somit die Möglichkeit eines geschlossenen

Lösungsmittelkreislaufes. Dazu kommt noch, daß NMMO eine äußerst geringe Toxizität aufweist.

Ein Verfahren zur Herstellung von Lösungen von Cellulose in tertiären Aminoxiden ist z.B. aus der FR-A - 2 450 293 bekannt. Gemäß Beispiel 2 dieser Literatur wird Cellulose mit N-Methylmorpholin-N-oxid (NMMO), welches als Hydrat in fester Form vorliegt und 9,5% Wasser enthält, vermengt und diese feste Mischung in einem Extruder aufgeschmolzen. Dabei geht Cellulose in Lösung, da der Wassergehalt unter 17% liegt.

Verfahren, welche feste Aminoxide (Hydrate) als Ausgangsstoff verwenden, können zwar in Extrudern durchgeführt werden, wobei die Auflösung der Cellulose durch einfaches Aufschmelzen des Aminoxid-Hydrates in Gang gesetzt wird. Diese Verfahren sind jedoch aufwendig und teuer, da sie von handelsüblichen, wässrigen Aminoxid-Lösungen oder von gebrauchten, gereinigten Spinnbädern ausgehen und vor der Lösungsbereitung zur Aufkonzentrierung entsprechend große Mengen Wasser entfernt werden müssen, was in einem Extruder nicht möglich ist, da keine hohen Verdampfungsleistungen erzielt werden können. Diese Verfahren wurden zunächst in Rührkesseln bzw. Mischern durchgeführt.

In einem Rührkessel kann jedoch aufgrund des ungünstigen Verhältnisses von Flüssigkeitsoberfläche zu Flüssigkeitsvolumen nur schlecht Wasser abgezogen werden, was zu stundenlangen Verweilzeiten im Rührkessel führt. Während dieser Zeit kommt es zu einem teilweisen Abbau des tertiären Aminoxids und der polymeren Cellulosekette, der durch erhöhte Temperatur noch begünstigt wird. Dieser teilweise Abbau wirkt sich wiederum auf die Spinnbarkeit und auf gewisse Eigenschaften der Endprodukte aus, wie z.B. auf ihre Festigkeit, ihre Dehnung und ihre Schlingenfestigkeit. Weiters ist bekannt, daß es zu einer starken Verfärbung infolge eines Abbaus des verwendeten Aminoxides kommen kann.

### Abbau der Cellulose in NMMO

Beim Auflösen von Cellulose in NMMO nimmt der Polymersationsgrad der Cellulose ab und ihre Molekularmassenverteilung verengt sich (Golova et al., Khim. Volokna, Nr. 3, Seite 30 (1987)). In der Schmelzlösung von Cellulose in NMMO erfolgt die anfängliche Kettenspaltung um ein Vielfaches rascher, als über einen rein thermischen oder thermohydrolytischen Abbau der Cellulose zu erklären wäre. Weiters wurde beobachtet, daß die Spaltungszunahme vom Reinheitsgrad des NMMO abhängt (B. Lukanoff et al., Acta Polym., 35, Nr. 5, Seite 339 (1984)).

Es ist in der Literatur auch beschrieben, daß der Abbau der Cellulose in NMMO bei 120°C nicht hydrolytisch, sondern "direkt oxidativ" an den Endgruppen der polymeren Cellulosekette verläuft. Zusätzlich führt insbesondere die Anwesenheit von Metallionen (z.B.  $\text{Fe}^{3+}$ ) zu radikalisch initiierten Kettenspaltungen und damit zu einem deutlichen Abbau der Cellulose und des Lösungsmittels (Buijtenhuijs et al. (The Degradation and Stabilization of Cellulose Dissolved in N-Methylmorpholin-N-Oxide (NMM), in "Das Papier", 40. Jahrgang, Heft 12, Seiten 615-619, 1986).

Bei der thermischen Belastung von Lintersproben in NMMO konnte ein Anstieg des Carboxylgruppengehaltes der verwendeten Proben auf etwa des Doppelte festgestellt werden (Lukanoff et al., siehe oben).

In der Fachwelt wird seit Jahren versucht, mittels verschiedener Stabilisatoren den Abbau der Cellulose, der ganz allgemein in Lösung (nicht nur in NMMO) zu beobachten ist, zu verhindern. Dies ist z.B. folgenden Publikationen zu entnehmen:

Aus der DE-A 2 000 082 ist bekannt, im Falle der Alkalicellulose während der Alkalisierung der Cellulose ein Antioxidans zuzugeben, um den einsetzenden oxidativen Abbau zu verhindern. Als Antioxidantien werden z.B. Brenzcatechin, Pyrogallol und

Gallussäure genannt. Antioxidantien sollen die Abnahme der relativen Viskosität während des Temperierens von NMMO-Cellulose-Lösungen verlangsamen, wobei sich Hydrochinon am wirksamsten erweisen soll (Golova et al., Khim. Volokna, Nr. 3, Seite 30 (1987)). An anderer Stelle ist vorgeschlagen worden, den Polymerabbau durch Zusatz von Citronensäure und/oder Glucose zu vermindern (DE-A - 3 021 943). Laut EP-A - 0 047 929 zeigen alle diese Zusätze aber keine zufriedenstellende Wirkung, und organische Verbindungen, wie Glycerinaldehyd und Verbindungen, die wenigstens vier Kohlenstoffatome mit zwei konjugierten Doppelbindungen und wenigstens zwei Hydroxyl- und/oder Aminogruppen mit wenigstens einem Wasserstoffatom besitzen, sollen eine bessere Wirkung zeigen. Auch diese Stoffe wirken antioxidativ. Als wirksamster Zusatzstoff wird in der EP-A - 0 047 929 der Gallussäurepropylester (GPE) genannt. In einer Reihe späterer Literaturstellen bzw. Patentliteraturen wird GPE ebenfalls als Stabilisator genannt (z.B. Buijtenhuijs et al., (1986) s.o.; Loubinoux D et al., Lenzinger Berichte, Nr. 59, Seite 105 (1985) und Text. Res. J., 57, Nr. 2, Seite 61 (1987); CA-A - 1,251,880; US-A - 4,880,469).

GPE weist jedoch entscheidende Nachteile auf. So verhindert GPE kaum Reaktionen an oxydierbaren Endgruppen, auch wenn GPE den Celluloseabbau insgesamt gesehen zwar hintanhält (Buijtenhuijs et al., 1986, s.o.). Weiters führt GPE gemäß DD-A - 0 218 104 zu einer Verfärbung der NMMO-Cellulose-Lösung, und es reichern sich bei der Kreislaufführung Reaktionsprodukte des GPE an. Ähnliches ist auch aus der AT-B 393.841 der Anmelderin bekannt. Ferner kann Gallussäure, die chemische Stammverbindung des genannten Esters, ähnlich wie Ascorbinsäure nicht nur als Antioxidans sondern auch als Autoxidans wirken, was auch nachteilig ist. Ein schwerwiegender Nachteil des GPE besteht allerdings darin, daß er die thermische Instabilität der NMMO-Cellulose-Lösung (siehe unten) nicht beseitigen kann. Dies haben erstmals Buijtenhuijs et al. (1986, s.o.) festgestellt. Darüberhinaus haben Untersuchungen der Erfinder der vorliegenden Erfindung ergeben, daß GPE die thermische Instabilität der NMMO-Celluloselösung

unter gewissen Voraussetzungen bei Anwesenheit von Metallen sogar noch erhöht (siehe weiter unten).

Aus der DD 1586 56 ist bekannt, daß Substanzen, die Aminoxiden gegenüber reduzierend wirken, dem Celluloseabbau ebenfalls entgegenwirken. Als solche Substanzen werden genannt: stickstoffhaltige Substanzen, wie Amine, Harnstoff, Hydroxylamin und Hydrazin, schwefelhaltige, reduzierend wirkende Substanzen, wie Sulfite, Thiosulfate, Dithionite, Thioharnstoff oder Schwefel, und reduzierend wirkende, C, H und O enthaltende Verbindungen, wie Aldehyde und reduzierende Zucker.

Aus der DD-A - 0 229 708 ist bekannt, daß Phenole, insbesondere das 2,6-di.tert.Butyl-p-kresol, und ein Gemisch dieser Verbindungen mit Alkalihexametaphosphat, dem thermooxidativen Abbau der Cellulose entgegenwirken.

Durch Verwendung von rein antioxidativ wirkenden Verbindungen konnte die Bildung gefärbter Komponenten im System NMMO-Cellulose reduziert werden (Guthrie et al., "Cellulose sources and exploitation", ed. J. F. Kennedy, G.O. Phillips, P.A. Williams, (Ellis Horwood Ltd., Chichester UK), Kap. 6, Seite 49 (1990)).

Auch in Gegenwart von Aminen soll der Abbau der Cellulose gebremst sein (Golova et al., Vysokomol. Soedin., Ser A 28, Nr. 11, Seite 2308 (1986)).

#### Abbau des NMMO

Aminoxide weisen allgemein nur eine begrenzte Thermostabilität auf, die in Abhängigkeit von der Struktur variiert. Das Monohydrat von NMMO liegt unter Normalbedingungen als weißer kristalliner Feststoff vor, der bei 72°C schmilzt. Die Anhydroverbindung schmilzt hingegen erst bei 172°C. Beim Erhitzen des Monohydrates tritt ab 120/130°C eine starke Verfärbung auf. Ab 175°C wird eine exotherme Reaktion unter

vollständiger Entwässerung der Schmelze und heftiger Gasentwicklung mit explosionshaftem Verlauf ausgelöst, wobei Temperaturen über 250°C erreicht werden (siehe oben Taeger et al., (1985); Lang et al., Cell. Chem. Technol. 20, Nr. 3, Seite 289 (1986)).

NMMO baut thermisch vor allem zu N-Methylmorpholin, Morpholin, Formaldehyd, N-Formylmorpholin und CO<sub>2</sub> ab. Dieser Abbau ist vermutlich zum Teil radikalischer Natur und wird von Metallionen noch beschleunigt (Taeger et al., Formeln, Faserstoffe, Fertigware, 4, Seiten 14-22 (1985) und Taeger et al., Das Papier, Nr. 12, Seite 784 (1991)).

Metallisches Eisen und Kupfer, sowie insbesondere deren Salze, setzen die Zersetzungstemperaturen von NMMO beträchtlich herab, wobei gleichzeitig die jeweilige Zersetzungsgeschwindigkeit erhöht wird (Ferris et al., J.Org.Chem., 33, Seite 3493 (1968); Taeger et al., (1985) s.o.; Lang et al., (1986) s.o.; Buijtenhuijs et al., (1986) s.o.).

Auch Cellulose begünstigt die Zersetzung einer Schmelze von NMMO-Monohydrat in starkem Ausmaß, wobei sich gezeigt hat, daß Cellulose nur die Geschwindigkeit der NMMO-Abbauprozesse beschleunigt, nicht aber deren Charakter beeinflusst (siehe oben Taeger et al. (1985); Lang et al. (1986); Buijtenhuis et al. (1986) und Golova et al. (1987)).

Gemäß der EP-A - 0 111 518 sollen Phosphorsäure und Phosphonsäure bzw. deren Salze und Komplexe mit Metallionen das Lösungsmittel, also NMMO, und Cellulose durch eine Verlangsamung der Geschwindigkeit der Abbauprozesse stabilisieren. Auch an anderer Stelle ist ein stabilisierender Einfluß von Verbindungen auf Phosphorbasis, insbesondere Natriumhexametaphosphat und Hydroxyethyldiphosphonsäure, beschrieben (siehe oben Guthrie et al. (1990)). Gemäß DD-A - 0 229 708 wird jedoch der Abbau des NMMO in NMMO-Cellulose-Lösungen bei den Verarbeitungstemperaturen nicht oder nur unzureichend inhibiert.

Zur Verhinderung des Abbaues des NMMO und der Cellulose ist es aus der DD-A - 0 218 104 bekannt, dem Aminoxid eine oder mehrere basische Substanzen in Mengen zwischen 0,1 und 10 Mol%, bezogen auf die Celluloselösung, zuzusetzen. Als basische Substanz werden Alkalihydroxide, z.B. NaOH, basisch reagierende Salze, z.B.  $\text{Na}_2\text{CO}_3$ , sowie organische Stickstoffbasen empfohlen. Es hat sich allerdings gezeigt, daß Zusätze alkalischer Substanzen die thermische Zersetzung des NMMO zwar bremsen aber nicht vollständig inhibieren vermögen (Lang et al., Cell. Chem. Technol. 20, Nr. 3, S 289 (1986)). Darüberhinaus haben Versuche der Erfinder der vorliegenden Erfindung ergeben, daß der Zusatz basischer Substanzen den Abbau der Cellulose bei längerer thermischer Belastung nicht verhindern kann. Somit ist auch die Basenstabilisierung als solche nicht geeignet, beide Anforderungen des NMMO-Verfahrens gleichzeitig zu erfüllen, nämlich sowohl den Abbau des NMMO als auch den Abbau der Cellulose zuverlässig zu verhindern.

Die Vielfalt der Zersetzungsprozesse macht eine Stabilisierung der NMMO-Cellulose-Lösungen schwierig. Trotz der zahlreichen Optimierungsversuche, gelang es mit den oben genannten Stabilisatoren bis heute nicht, den NMMO- und den Celluloseabbau auf zufriedenstellende Weise zu verhindern. Die zahlreichen Lösungsansätze, die in der Literatur gegeben werden, spiegeln diese Tatsache wider.

Im übrigen tritt zu den oben genannten Problemen noch ein weiteres: die thermische Instabilität der NMMO-Cellulose-Lösungen selbst. Darunter ist zu verstehen, daß in den Lösungen bei den erhöhten Temperatur der Verarbeitung (etwa 110-120°C) unkontrollierbare Zersetzungsprozesse ausgelöst werden, die unter Entwicklung von Gasen zu heftigen Verpuffungen, Bränden und sogar zu Explosionen führen können.

Über die thermisch instabile Natur der Lösung, also des Extrusionsgemisches, ist in der Literatur nur wenig bekannt. Auf das Phänomen ist von Buijtenhuijs et al. 1986 erstmals deutlich

hingewiesen worden. Insbesondere bei Anwesenheit von Metallionen können in bestimmten Fällen die Zersetzungsreaktionen in der Spinnmasse durchgehen. Metallionen sind aber in der Lösung aufgrund des metallischen Aufbaues der Anlagenteile nie auszuschließen.

Das Durchgehen kann selbst durch Zugabe von GPE nicht verhindert werden (Buijtenhuijs et al., 1986). Im Gegenteil: wie Untersuchungen der Erfinder der vorliegenden Erfindung ergeben haben, erhöhen GPE und auch andere aromatische Hydroxyverbindungen mit guten Komplexbildungseigenschaften die thermische Instabilität der NMMO-Celluloselösung bei Anwesenheit von Metallen sogar noch; d.h., daß GPE das gefährliche Durchgehen bzw. die Explosionen (mit)initiiert (siehe weiter unten).

Bis heute konnten noch keine Stabilisierungsmaßnahme gefunden werden, die sowohl Cellulose und NMMO ausreichend stabilisiert als auch gleichzeitig die thermische Instabilität der Cellulose-NMMO-Lösung so deutlich herabsetzt und somit den explosionshaften Zerfall unter Prozeßbedingungen verhindert. Es liegt auf der Hand, daß gerade die thermische Instabilität erhitzter Spinnmassen problematisch ist, da diese Spinnmassen in Anlagenteilen mit größerem Volumen, wie Rührkessel, Mischer oder dgl., ein Sicherheitsrisiko darstellen.

Um die Explosionsgefahr im Stadium der Lösungsherstellung zu bannen und die thermische Belastung der Lösung gering zu halten, ist aus der EP-A - 0 356 419 bekannt, die Lösung statt in einem Rührkessel oder dergleichen in einem Filmtruder zu bereiten. Im Laufe dieses Verfahrens wird die Suspension der Cellulose im NMMO, das einen Wassergehalt von bis zu 40% aufweisen kann, über die Heizfläche des Filmtruders schichtartig ausgebreitet und transportiert und dabei erhöhter Temperatur und vermindertem Druck ausgesetzt, um Wasser abzusaugen, bis die Cellulose in Lösung geht. Dies ermöglicht auf kostengünstige Weise eine rasche Erwärmung der Suspension auf die zur Lösungsherstellung erforderlichen Temperaturen und zugleich eine rasche

Lösungsbereitung, sodaß eine Zersetzung des tertiären Aminoxides und ein Abbau der Cellulose weitgehend verhindert werden können. Außerdem ist das Sicherheitsrisiko verglichen mit der Lösungsbereitung im Rührkessel wesentlich geringer, da nicht eine große Lösungsmittelmenge auf einmal erhitzt wird, sondern immer nur eine vergleichsweise geringe Menge.

Das in der EP-A - 0 356 419 beschriebene Verfahren senkt somit durch technische Maßnahmen das Sicherheitsrisiko bei der Herstellung der Celluloselösung. Damit besteht aber immer noch die Möglichkeit von Exothermien, Verpuffungen, etc. bei der Verarbeitung der fertigen Lösungen, also in denjenigen Anlagenteilen, die zwischen Filmtruder und Spinnmaschine geschaltet sind. Die thermische Instabilität der erwärmten NMMO-Celluloselösung mit der damit verbundenen Gefahr ist bis heute ein Problem. An diesem Punkt setzt nun die vorliegende Erfindung an, die sich zur Aufgabe stellt, den gesamten Prozeß der Celluloseverarbeitung, also die Prozeßschritte von der Herstellung der Celluloselösung bis zur eigentlichen Herstellung der Formkörper, so zu gestalten, daß gefährliche Exothermien nicht auftreten können, wobei aber gleichzeitig der Abbau der Cellulose und des NMMO möglichst gering gehalten werden sollen. Es ist somit das Ziel der vorliegenden Erfindung, das NMMO-Verfahren so weiterzuentwickeln, daß es gefahrlos durchgeführt werden kann.

Das genannte Ziel kann erfindungsgemäß mit einer Form- bzw. Spinnmasse erreicht werden, die Cellulose, ein wässriges tertiäres Aminoxid, ein Nichtlösungsmittel und ein oder mehrere Stabilisatoren enthält, die insgesamt antioxidativ und basisch wirken, mit der Maßgabe, daß als basisch wirkender Stabilisator kein Phosphat vorgesehen ist. Als Stabilisatoren sind bevorzugt ein Antioxidans und  $\text{OH}^-$ -Ionen vorgesehen.

Der Begriff "Antioxidans" wird so verstanden, daß damit alle Stoffe und Stoffgemische umfaßt werden, die einem oxidativen und radikalischen Abbau der Cellulose entgegenwirken. Auch

Radikalfänger und Reduktionsmittel fallen naturgemäß unter diesen Begriff. Derartige Stoffe sind z.B. die aus der DE-A - 2 000 082 bekannten mehrwertigen Phenole, mehrwertigen Oxy-carbonsäuren, Trioxybenzole etc. Bevorzugte Antioxidantien sind Tannine und jene Stoffe, die in der EP-B - 0 047 929 genannt sind, d.h. Glycerinaldehyd und/oder ein oder mehrere organische Verbindungen, die wenigstens vier Kohlenstoffatome und wenigstens zwei konjugierte Doppelbindungen und wenigstens zwei Hydroxyl- und/oder Aminogruppen mit wenigstens einem Wasserstoffatom besitzen. Insbesondere bevorzugt sind Brenzkatechin, Pyrogallol, Gallussäure, Gallussäuremethylester, -ethylester, -propylester und -isopropylester. Auch Hydrochinon und Anthrachinon bzw. strukturanaloge Verbindungen sowie Derivate können als Antioxidans eingesetzt werden.

Die Erfindung beruht auf der Erkenntnis, daß der Celluloseabbau und ein in der erwärmten NMMO-Cellulose-Lösung auftretendes, explosionsartiges Durchgehen von Zersetzungsreaktionen auf einfache Weise dann wirksam verhindert werden können, wenn auf die Lösung sowohl antioxidativ als auch ausreichend alkalisch eingewirkt wird. Dies kann auf mehrere Arten erfolgen. So kann z.B. ein Gemisch aus zwei Stoffen (Antioxidans und Base) in der Lösung vorhanden sein. Es kann aber auch ein einziger Stoff zugegeben werden, sofern dieser beide Funktionen im Molekül vereinigt, der Stoff also sowohl antioxidativ als auch ausreichend basisch wirkt. Ein derartiger Stoff ist z.B. Tris-(2,4,6-dimethylamino)-phenol.

Ob im Sinne der vorliegenden Erfindung eine ausreichende Mindestbasizität in der Celluloselösung vorhanden ist, kann mittels eines unten beschriebenen Mikroversuchs festgestellt werden. Es hat sich gezeigt, daß dieses Kriterium auf jeden Fall dann erfüllt ist, wenn die Carbonsäuren, die von Abbauprozessen herrühren und im wässrigen NMMO, das zur Bereitung der Celluloselösung eingesetzt wird, enthaltenen sind, neutralisiert vorliegen. Die dazu notwendige Basenmenge, die in die Lösung eingebracht werden muß, kann auf einfache Weise titrimetrisch im

wässrigen NMMO bestimmt werden und stellt eine bevorzugte Basenmenge dar. Zweckmäßigerweise wird darüberhinaus noch ein Basenüberschuß zugegeben, um in der Celluloselösung eine Basenreserve zum Abpuffern von weiteren, im Prozeßverlauf entstehenden Säuren zu schaffen (siehe weiter unten).

Das erfindungsgemäße antioxidative und basische Einwirken auf die Celluloselösung gewährleistet aber nicht nur, daß ein explosionsartiges Durchgehen von Zersetzungsreaktionen in der Lösung mit Sicherheit verhindert wird, sondern auch, daß dem Abbau der Cellulose und dem Abbau des NMMO entgegenwirkt wird. Es hat sich sogar gezeigt, daß das gleichzeitige antioxidative und basische Einwirken auf die Lösung einen synergistischen Effekt hinsichtlich der Zurückdrängung des Celluloseabbaues aufweist.

Die Erfinder haben aufgrund zahlreicher Versuche festgestellt, daß bei der thermischen Belastung des NMMO in einem geschlossenen System in Gegenwart von Metallsalzen und/oder Metallen und/oder Metallteilen eine drastische Verschiebung des pH in Richtung kleinerer Werte auftritt. Auch im Zuge von Abbaureaktionen in NMMO-Celluloselösungen werden Säuren gebildet, die den pH senken. Diese Säuren führen zu einer Verringerung der Stabilität der N-O Bindung des NMMO und damit zu einer weiteren Zersetzung. Darüberhinaus konnte nachgewiesen werden, daß die Säuren zu einer Sensibilisierung der Lösung gegenüber Metallionen und metallischen Teilchen führt, was die Zersetzungstemperatur des NMMO dramatisch senken und damit offenbar ein Durchgehen der Zersetzungsreaktionen auslösen kann.

Diesem ungünstigen Verlauf kann durch Stabilisierung des NMMO mittels Basenzugabe zwar entgegengesteuert werden, eine ausschließliche Basenstabilisierung ist jedoch stark konzentrationsabhängig und damit in der Praxis sehr heikel. Es konnte festgestellt werden, daß einerseits niedrige Basenkonzentrationen praktisch kaum eine wirksame Stabilisierung gegen Abbauprozesse bieten, daß aber andererseits hohe

Basenkonzentrationen wiederum bedenklich sind, da insbesondere bei längerer thermischer Belastung ein zwar zeitlich verzögerter, aber dann umso rascher anlaufender Zerfall und ein Abbau der Cellulose ausgelöst werden. Diese Zerfallsprozesse sind säurebildend, verbrauchen Base und verschieben den pH somit auch in Richtung kleinerer Werte. Mit zunehmendem Säuregehalt ist aber auch die Stabilität des NMMO immer weniger gegeben. Es wird angenommen, daß ein derartiges Aufschaukeln der einzelnen Zersetzungsprozesse letztlich dazu führt, daß eine Art Kettenreaktion ausgelöst wird.

Es hat sich nun gezeigt, daß die Verschiebung des pH gegen den sauren Bereich gebremst werden kann, wenn die Cellulose zusätzlich mit einem Antioxiationsmittel gegen Abbau stabilisiert wird. Besonders geeignete Antioxiationsmittel sind Tannine, Phenole, aromatische Polyhydroxyverbindungen und insbesondere der Gallussäurepropylester. Die stabilisierende Funktion der Antioxiationsmittel wird durch die gleichzeitige Anwesenheit basisch wirkender Stoffe nicht nur nicht gestört, sondern sogar noch gesteigert, da der unangenehme Nebeneffekt des GPE, die thermische Instabilität der NMMO-Cellulose-Lösung in Gegenwart von Metallionen zu erhöhen, beseitigt wird.

Die Tatsache, daß die Base die Funktion des Antioxiations nicht stört, ist gerade beim bevorzugt verwendeten GPE verwunderlich, da der Fachmann annehmen würde, daß GPE als Ester bei den hohen Temperaturen der Lösungsherstellung ( $> 110^{\circ}\text{C}$ ) in der basischen Umgebung des NMMO (pH der wässrigen NMMO-Lösung, die zur Bereitung der erfindungsgemäßen Celluloselösung verwendet wird, ist bevorzugt  $> 11$ ) sofort hydrolytisch zerstört würde.

Ein weiterer positiver Effekt der gleichzeitigen antioxidativen und basischen Einwirkung auf die Lösung besteht darin, daß der Celluloseabbau im Vergleich zur ausschließlich antioxidativen Einwirkung noch weiter inhibiert wird.

Somit ist es durch die erfindungsgemäße kombinierte antioxidative und basische Einwirkung möglich, den Abbau der Cellulose und des NMMO noch besser zu inhibieren, als dies mit der jeweiligen Einzeleinwirkung der Fall ist, und darüberhinaus kann ein unkontrollierbares Durchgehen von Zersetzungsprozessen verhindert werden.

Als Basen können z.B. Alkali- aber auch Erdalkalisalze, insbesondere die Carbonate, und die Hydroxide eingesetzt werden. Phosphate sind allerdings nicht gut geeignet, und Phosphonsäuren, die in der Literatur als Stabilisator vorgeschlagen werden, sind aufgrund ihres sauren Charakters zur Lösung der Aufgabe der vorliegenden Erfindung gänzlich ungeeignet. Amine und Mischungen der erstgenannten Verbindungen mit Aminen eignen sich gut. Bevorzugt verwendete Basen sind Alkalihydroxide, insbesondere Natriumhydroxid, und/oder Amine.

Besonders bewährt hat sich eine Form- bzw. Spinnmasse, die als antioxidativ wirkende Substanz Gallussäurepropylester und als basisch wirkende Substanz Natriumhydroxid enthält.

In der erfindungsgemäßen Form- bzw. Spinnmasse ist das Antioxidans zweckmäßigerweise in einer Konzentration von mindestens 100 ppm, bezogen auf Cellulose, vorhanden.

Es hat sich als zweckmäßig erwiesen, wenn die antioxidativ wirkende Substanz teilweise oder gänzlich Hydroxylamin oder Hydrazin bzw. ein entsprechendes Produkt oder Derivat dieser Verbindungen oder eine substituierte Verbindung oder deren Salz ist. Es hat sich gezeigt, daß sich das Hydroxylamin erfindungsgemäß sehr gut in Kombination mit einem anderen Antioxidans und einer basisch wirkenden Substanz zur Lösung derjenigen Aufgabe, die der vorliegenden Erfindung zugrundeliegt, eignet.

Als bevorzugt verwendetes tertiäres Amin wird NMMO verwendet.

Die Erfindung betrifft auch ein Verfahren zur Herstellung der erfindungsgemäßen Form- bzw. Spinnmasse, bei welchem Verfahren Cellulose in wässrigem NMMO suspendiert und die erhaltene Cellulosesuspension unter Anwendung von Wärme und Unterdruck in die Form- bzw. Spinnmasse übergeführt wird, welches Verfahren dadurch gekennzeichnet ist, daß

- (x) ein wässriges tertiäres Aminoxid eingesetzt wird, welchem eine Base zugegeben wurde, und daß
- (y) eine Cellulosesuspension eingesetzt wird, die einen antioxidativ wirkenden Stabilisator enthält.

Die Erfindung betrifft weiters ein Verfahren zur kontinuierlichen Herstellung cellulosischer Formkörper, bei welchem Verfahren folgende Schritte vorgenommen werden:

- (a) Cellulose wird in ein wässriges tertiäres Aminoxid eingemischt, wobei eine Cellulosesuspension erhalten wird,
- (b) aus der Cellulosesuspension wird unter Anwendung von Wärme und Unterdruck eine Celluloselösung gebildet,
- (c) die Celluloselösung wird geformt und in ein wässriges Fällbad geführt, wobei ein cellulosischer Formkörper und ein gebrauchtes Fällbad gebildet werden,
- (d) das gebrauchte Fällbad wird gereinigt, und
- (e) das gereinigte Fällbad wird eingeengt, um ein zweites wässriges tertiäres Aminoxid zu gewinnen, das erneut im Schritt (a) eingesetzt wird,

dadurch gekennzeichnet, daß nach dem Schritt (c) und vor dem Schritt (b) ein oder mehrere Stabilisatoren in das Verfahren eingebracht werden, die insgesamt basisch und antioxidativ wirken.

Ein Verfahren zur Herstellung cellulosischer Formkörper mit Rückgewinnung des NMMO ist aus der WO 93/11287 bekannt. Die Reinigung des gebrauchten Fällbades wird mittels eines stark basischen Ionenaustauschers durchgeführt.

Eine bevorzugte Ausführungsform des erfindungsgemäßen Verfahrens besteht darin, daß der antioxidativ wirkende Stabilisator unmittelbar vor oder während des Schrittes (a) in das erfindungsgemäße Verfahren eingebracht wird.

Eine weitere bevorzugte Variante des erfindungsgemäßen Verfahrens ist dadurch gekennzeichnet, daß der basisch wirkende Stabilisator nach dem Schritt (c) und vor dem Schritt (a) in das Verfahren eingebracht wird.

Als Antioxidans und als Base werden am besten jene Verbindungen eingesetzt, die oben bereits detailliert angeführt sind.

Als bevorzugtes tertiäres Aminoxid wird im erfindungsgemäßen Verfahren N-Methylmorpholin-N-oxid eingesetzt.

Eine besonders bevorzugte Ausgestaltung des erfindungsgemäßen Verfahrens verwendet zur Bereitung der Celluloselösung aus der Cellulosesuspension einen Filmtruder.

Mit den nachfolgenden Versuchen wird die Erfindung noch näher beschrieben. Die Untersuchungen zur thermischen Instabilität wurden gemäß Buijtenhuijs et al. (The Degradation and Stabilization of Cellulose Dissolved in N-Methylmorpholin-N-Oxide (NMM), in "Das Papier", 40. Jahrgang, Heft 12, Seiten 615-619, 1986) mittels der DSC-(differential scanning calorimetry)-Technik (Gerät: Mettler Druck DSC Thermosystem 4000) durchgeführt.

#### A) Einfluß von Säuren und/oder Metallionen auf die Spinnmasse

Der ungünstige Einfluß von Säuren und/oder Metallen bzw. Metallionen auf die thermische Stabilität von Spinnmassen kann der nachfolgenden Tabelle I entnommen werden. Die in den Versuchen verwendete Spinnmasse enthielt 76,5 Masse-% NMMO, 12 Masse-% Cellulose und 11,5 Masse-% H<sub>2</sub>O. Sie wurde gemäß der EP-A - 0 356 419 hergestellt. Die thermischen Analysen

wurden jeweils im Temperaturbereich von 40-280°C bei einer Aufheizgeschwindigkeit von 10°C/min vorgenommen (unter Stickstoff, bei 20 bar Gegendruck). "Onset", "Maximum" und "Endset" bestimmen jene Temperaturen, bei denen eine Exothermie (= das oben erwähnte Durchgehen von Zersetzungsreaktionen) begann, ihr Maximum erreichte bzw. zu Ende war. Je tiefer diese Temperaturen liegen, desto thermisch instabiler ist die Probe.

Tabelle I

Versuch Nr.	Zusatz	Onset	Maximum	Endset
1	-----	204,3	228,3	236,0
2	Fe <sub>2</sub> O <sub>3</sub>	191,5	204,5	211,1
3	Spinnm.+HCOOH	145,4	174,8	191,1
4	Spinnm.+Fe <sub>2</sub> O <sub>3</sub> +HCOOH	90,8	116,4	142,9
5	Spinnm.+Späne+HCOOH	98,0	132,6	153,7

Im Versuch 1 wurde die Spinnmasse zunächst ohne Zusätze erhitzt. Das erste Auftreten der Exothermie wurde bei 204°C beobachtet. Bei Zusatz von Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub> (Spinnmasse:Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub> = 1:1) wird die Exothermie um mehr als 10°C früher ausgelöst. Bei Zusatz von HCOOH (Spinnmasse:HCOOH = 3,1:1,5) sinkt die Onset-Temperatur um fast 60°C. Die zusätzliche Anwesenheit von Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub> (Spinnmasse:Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub>:HCOOH = 2,3:0,8:2,1) in der Spinnmasse senkt die Onset-Temperatur sogar noch um weitere 50°C. Das gefürchtete Durchgehen von Zersetzungsreaktionen tritt in diesem Fall somit bei einer Temperatur von ca. 90°C auf, also einer Temperatur, die bereits tiefer liegt als die übliche Verarbeitungstemperatur der Spinnmasse (110-115°C). Einen ähnlich ungünstigen Einfluß üben Edelstahlspäne in Kombination mit HCOOH aus. Die Edelstahlspäne waren aus jenem Material, das herkömmlicherweise für Rohrleitungen zum Transport der Spinnmasse verwendet wird.

Dieses Ergebnis läßt auf eine ausgeprägte Zunahme der thermischen Instabilität der Spinnmasse in Gegenwart von Carbonsäuren und Eisenoxid bzw. Eisenionen schließen, wobei das gleichzeitige Zusammentreffen der beiden Substanzen die

Zersetzungstemperatur in einem derartigen Ausmaß senkt, daß ein gefahrloses Verarbeiten der Spinnmasse nicht mehr möglich ist.

Die Versuche 1-5 sind als Prinzipversuche anzusehen, wobei der Zusatz von  $\text{HCOOH}$  die Anwesenheit von Carbonsäuren simulieren soll, die sich in der Spinnmasse aufgrund von Abbaureaktionen der Cellulose und des NMMO bilden. Die Versuche sind auch mit anderen sauren Zersetzungsprodukten, wie sie im System NMMO-Cellulose entstehen, nachvollziehbar.

Der Zusatz von  $\text{Fe}_2\text{O}_3$  (pulverförmig; Hersteller: Aldrich) bzw. von Edelstahlspänen soll ein lokales Auftreten von Eisen z.B. an Kontaktflächen der Spinnmasse an stählernen Anlagenteilen simulieren. Die Abgabe von Eisen und anderen Metallen ist trotz Verwendung von rostfreiem Stahl als Anlagenteil nie auszuschließen.

Die in den Versuchen 1-5 gewählten Gewichtsverhältnisse zwischen den Zusätzen  $\text{Fe}_2\text{O}_3/\text{HCOOH}$  und der Spinnmasse erscheinen auf den ersten Blick zwar hoch, es ist aber aufgrund der hohen Viskosität der Spinnmasse davon auszugehen, daß eine Durchmischung z.B. während eines Transportes der erhitzten Spinnmasse durch ein Stahlrohr nicht stattfindet und sich an einigen Kontaktflächen z.B. in einem mikroskopischen Bereich die obigen Verhältnisse durchaus einstellen können. In diesem Fall treten in diesem kleinen Bereich exotherme Reaktionen auf. Die dabei entstehende Reaktionswärme kann aufgrund der Zähigkeit der Spinnmasse und ihrer schlechten Wärmeleitfähigkeit nicht abgeleitet werden und führt zu einer lokalen Überhitzung, die in den umliegenden Bereichen nun ebenfalls exotherme Reaktionen auslöst. Es wird angenommen, daß auf diese Weise nach Art einer Kettenreaktion die oben beschriebenen Verpuffungen und Explosionen ausgelöst werden.

Die Tabelle I dokumentiert, daß die als Abbauprodukte gebildeten Säuren, welche auch im realen Prozeßverlauf bei unausgereifter Prozeßführung z.B. durch Akkumulierungseffekte angereichert

werden können, die Spinnmasse auf Metalle in hohem Maße sensibilisiert. Dies ist eine Erkenntnis, auf der die vorliegende Erfindung basiert und aus der abgeleitet wird, daß in der Spinnmasse neben einem Antioxidans eine ausreichende Menge einer basisch wirkenden Substanz vorhanden sein muß, um ein gefahrloses Verarbeiten der Spinnmasse zu gewährleisten. Wie groß diese Menge sein muß hängt von der Natur der eingesetzten Base, dem Säuregehalt des verwendeten NMMO und von der Verarbeitungszeit der erhitzten Spinnmasse bis zur Fällung ab. Wie unten ausführlich beschrieben, ist es dem Fachmann jedoch auf einfache Weise möglich, die optimale Basenmenge zum Neutralisieren der vorhandenen Säuren durch Titration zu ermitteln. Zusätzlich ist noch die Zugabe einer Basenreserve vorteilhaft. Die Wirksamkeit der Basenzugabe kann in weiterer Folge vom Fachmann mittels der nachfolgend beschriebenen DSC-Versuche abgesichert werden.

#### B1) Einfluß von GPE auf ein Lösungssubstitut für Spinnmassen

Wie oben bereits erwähnt, tragen jene Substanzen, deren Zusatz im Stand der Technik vorgeschlagen wird, um den Abbau der Cellulose zu verhindern, zur thermischen Instabilität der Spinnmasse bei. Fig. 1 ist die destabilisierende Wirkung von GPE auf die NMMO-Cellulose-Lösung besonders in Gegenwart von Metallen an einem Modellsystem zu entnehmen.

Fig. 1 zeigt vier DSC-Aufnahmen (Kurven 1a, 1b, 1c und 1d), die isotherm bei 112°C (Auftragung der Zeit in Minuten gegen den Wärmestrom in Milliwatt) an einem Lösungssubstitut für die Spinnmasse erhalten wurden. Als Lösungssubstitut diente ein Gemisch aus 62,9% NMMO, 27% Wasser, 10%  $\beta$ -Methylglycosid und 0,1% Glucose (zur Simulation von Endgruppen der Cellulose), welches Gemisch zur Initiierung der Zersetzungsreaktionen zusätzlich mit einem homogenen Gemisch aus  $\text{Fe}_2\text{O}_3$  und metallischem Kupfer, also den bekannten Hauptproblemstoffen, im Verhältnis 9:1 versetzt war. Das Gesamtverhältnis der beiden Gemische zueinander betrug ca. 2:1.

Um den Einfluß von GPE unter gleichen Rahmenbedingungen zu testen, wurde das Gemisch ohne GPE (Kurve 1a), mit Zusatz von 0,5 Gew.-% GPE (Kurve 1b), mit Zusatz von 0,5% NaOH (Kurve 1c) und mit der erfindungsgemäßen Kombination von GPE (0,5%) und NaOH (0,5%) gefahren. Der Fig. 1 ist zu entnehmen, daß im Gemisch ohne GPE-Zusatz nach ca. 55 Minuten die Zersetzungsreaktionen durchgehen. Bei Anwesenheit von GPE verkürzt sich diese Zeit auf ca. 40 Minuten, woraus hervorgeht, daß GPE die thermische Instabilität erhöht. Die Stabilisierung der Cellulose gegen Abbau wird offenbar besonders in Gegenwart von Metallen mit einer bedingten Abnahme der Sicherheit der Spinnmasse erkaufte.

Kurve 1c zeigt, daß ein NaOH-Zusatz von 0,5% die thermische Instabilität praktisch beseitigt, da die Mischung selbst noch nach 120minütigem Erhitzen keine Exothermie zeigt. Es ist allerdings davon auszugehen, daß in dieser Mischung aufgrund des Fehlens von GPE und der Anwesenheit der NaOH das Polymersubstitut einem erheblichen Abbau unterliegt (siehe weiter unten).

Die Kurve 1d entspricht dem Verhalten der erfindungsgemäßen Spinnmasse: hier wird die Verhinderung des Celluloseabbaues nicht mit erhöhter Instabilität der Masse erkaufte; die Stabilität ist sogar weit höher als jene ohne GPE-Zusatz.

## B2) Einfluß von GPE auf Spinnmassen (Laborspinnmassen)

### Versuch 6

In einem Becherglas wurden 21,6 g 83%iges NMMO-Monohydrat eingewogen und mit Mikrowellenenergie aufgeschmolzen. Das aufgeschmolzene Monohydrat wurde in ein thermostatisiertes Gefäß übergeführt. Unmittelbar darauf wurden 2,2 g Zellstoff (Buchenkunstfaserzellstoff mit einem Polymerisationsgrad von ca. 630 und einer Restfeuchte von 8%) zugegeben und die erhaltene Spinnmasse mit einem Metallstab über 20 min intensiv verrührt.

Zur Bestimmung des Polymerisationsgrades (DP) der Cellulose wurden 2 g der obigen Spinnmasse mit einer Spatel als Film in ein Becherglas eingestrichen und mit 150 ml Wasser versetzt. Innerhalb der darauffolgenden Stunde wurde die wässrige Phase einmal unter Verwerfen der ersten Waschphase erneuert, wobei eine zunehmende Verfestigung und Ausbleichung der Spinnmasse beobachtet werden konnte. Nach weiterem Stehenlassen bei Raumtemperatur wurde die feste Probe gemäß der CUEN-Methode (K. Götze, "Chemiefasern nach dem Viskoseverfahren", 2. Band, 3. Auflage, Seite 1003) einer DP-Bestimmung unterzogen.

Die DP-Ergebnisse sind unten in der Tabelle II angegeben.

#### Versuch 7

Es wurde der Versuch 6 wiederholt, mit dem Unterschied, daß nach dem Aufschmelzen des NMMO 0,2 Gew.-% (bezogen auf die Lösungsmenge) GPE zugegeben wurden. Das Ergebnis hinsichtlich DP ist der nachfolgenden Tabelle II zu entnehmen.

Zur Bestimmung der thermischen Instabilität wurden 5,5 mg der obigen Laborspinnmasse eingewogen und im Verhältnis 2:1 oberflächlich mit einem Gemisch bestehend aus 9 Teilen  $\text{Fe}_2\text{O}_3$  und 1 Teil Cu-Pulver versetzt. Die so erhaltene Probe wurde unter Stickstoff bei 20 bar Gegendruck dynamisch mit  $10^\circ\text{C}/\text{min}$  auf  $112^\circ\text{C}$  erhitzt und bei dieser Temperatur isotherm gefahren. Das Ergebnis ist in der Fig. 2 (Kurve 2a) ersichtlich.

#### Versuch 8

Es wurde der Versuch 6 wiederholt, mit dem Unterschied, daß nach dem Aufschmelzen des NMMO 0,11 Gew.-% (bezogen auf die Lösungsmenge) NaOH zugegeben wurden. Die Ergebnisse hinsichtlich DP sind in der nachfolgenden Tabelle II ersichtlich.

#### Versuch 9

Es wurde der Versuch 6 wiederholt, mit dem Unterschied, daß nach dem Aufschmelzen des NMMO 0,85 Gew.-% (bezogen auf die Lösungsmenge) TBAH (Tetrabutylammoniumhydroxid) zugegeben wurden. Die Ergebnisse hinsichtlich DP sind in der nachfolgenden Tabelle II ersichtlich.

#### Versuche 10 und 11

Es wurde der Versuch 7 wiederholt, mit dem Unterschied, daß unmittelbar nach dem Aufschmelzen des NMMO und vor der Zugabe von 0,2 Gew.-% GPE 0,11 Gew.-% NaOH (analog Versuch 8) bzw. 0,85% Tetrabutylammoniumhydroxid (analog Versuch 9) zugegeben wurden. Die DP-Ergebnisse sind ebenfalls in der nachfolgenden Tabelle II angegeben. Gemäß Versuch 7 wurde zusätzlich auf thermische Instabilität geprüft. Die Ergebnisse sind in der Fig. 2 (Kurven 2b bzw. 2c) ersichtlich.

Tabelle II

Versuch	Zusatz	DP der Cellulose
6	-	430
7	GPE	600
8	NaOH	460
9	TBAH	450
10	GPE+NaOH	590
11	GPE+TBAH	600

Tabelle II ist zu entnehmen, daß ein alleiniger NaOH-Zusatz (also ohne GPE) die Cellulose abbaut, aber eine Kombination von Antioxidans (GPE) und Base (NaOH) genausogut wie GPE allein dem Celluloseabbau entgegenwirkt. Fig. 2 zeigt, daß die erfindungsgemäße Spinnmasse (Kurven 2b und 2c) selbst bei einem geringen Basengehalt von 0,11 Gew.-% NaOH eine höhere thermische Stabilität aufweist als die lediglich mit GPE stabilisierte Laborspinnmasse (Kurve 2a). Der Vollständigkeit halber wird erwähnt, daß Spinnmassen, die im Labor hergestellt wurden, eine

etwas höhere thermische Stabilität aufweisen als Spinnmassen, die im tatsächlichen Prozeß (Prozeßspinnmassen) auftreten.

Aus der Zusammenschau von Tabelle II und Fig. 2 ergeben sich die vorteilhaften Eigenschaften der erfindungsgemäßen Spinnmasse: höhere thermische Stabilität bei gleichzeitig hohem Polymerisationsgrad der Cellulose.

### B3) Einfluß von Hydroxylamin auf Spinnmassen

Es wurden nach dem im nachfolgenden Abschnitt C angegebenen Verfahren mehrere Kneterspinnmassen hergestellt, wobei jedoch als Antioxidans Hydroxylamin und eine Kombination von Hydroxylamin und GPE eingesetzt wurden. Der Polymerisationsgrad der gelösten Cellulose wurde nach obigem, bei Versuch 6 angegebenen Verfahren bestimmt. Die DSC-Aufnahmen zur Bestimmung der thermischen Instabilität der Kneterspinnmassen wurden analog Versuch 7 durchgeführt. Die Ergebnisse sind in der nachfolgenden Tabelle III angegeben:

Tabelle III

Versuch	Stabilisator	DP	Exothermiebeginn
12	0,2% NaOH	600	53
13	0,5% NaOH	610	58
14	0,5% NaOH + 0,1% $\text{NH}_2\text{OH}$	690	67
15	0,025% GPE	580	32
16	0,5% NaOH + 0,025 GPE + 0,1% $\text{NH}_2\text{OH}$	680	63

Das Hydroxylamin wurde in allen Beispielen als Hydrochlorid eingesetzt. Der Exothermiebeginn gibt jene Zeit in Minuten an, nach der die Probe, auf 112°C erhitzt, ein erstes Anzeichen von exothermen Reaktionen zeigt. Je früher exotherme Reaktionen beginnen, desto instabiler ist die Probe.

Der Tabelle III kann entnommen werden, daß Hydroxylamin in Kombination mit der Base sowohl dem Abbau der Cellulose entgegenwirkt, als auch die thermische Stabilität der Spinnmasse erheblich erhöht.

C) Einfluß der Kombination Antioxidans/Base auf die Cellulose

Es wurden 3 Kneterspinnmassen X, Y und Z nach folgendem Verfahren hergestellt (die Gewichtsangaben beziehen sich auf 200 g Spinnmasse):

In ein 250ml Becherglas wurden die unten genannte Base und/oder Antioxidans eingewogen. Danach wurden 221 g einer 70%igen NMMO-Lösung dazugegeben, 5 Minuten lang bei Raumtemperatur gerührt, und anschließend wurde die Lösung in einen Knetter gegeben.

Das Becherglas wurde mit 25,5 g faserig gemahlenem, luftgetrockneten Zellstoff (ca. 94%) ausgetrocknet, und danach wurde der Zellstoff ebenfalls in den Knetter gegeben.

Das Gemenge wurde 15 Minuten bei Raumtemperatur und 250 mbar suspendiert und anschließend aufgeheizt (Thermostateinstellung: 130°C). Bei ca. 90°C destillierte der erste Tropfen Wasser ab, was den eigentlichen Lösungsbeginn anzeigt. 5 Minuten später wurde der Unterdruck in entsprechenden Zeitintervallen um jeweils um 25 mbar bis auf 50 mbar vergrößert. Das Ende des Lösungsvorganges war nach ca. 1 Stunde erreicht.

Nach diesem allgemeinen Verfahren wurde die Spinnmasse X mit 0,1% NaOH, die Spinnmasse Y mit 0,025% GPE und die Spinnmasse Z mit 0,1% NaOH und 0,25% GPE hergestellt.

Die 3 Spinnmassen wurden jeweils auf 120°C erhitzt, und über einen Zeitraum von 6 Stunden wurden die relativen Viskositätsabnahmen beobachtet. Die Abnahme der Viskosität entspricht dem Abbau der Cellulose, sodaß auf diese Weise die

Güte der Cellulose-Stabilisierung dokumentiert werden kann. Die Ergebnisse sind in der Figur 3 gezeigt.

Figur 3 kann entnommen werden, daß der kombinierte Einsatz von NaOH und GPE (Kurve Z) die Cellulose besser stabilisiert als der alleinige Einsatz des bekannten Cellulose-Stabilisators GPE (Kurve Y). NaOH erweist sich als schlechter Cellulose-Stabilisator, falls er als alleiniger Zusatz eingesetzt wird.

#### D) Einfluß der Base auf die Cellulose

Wie oben bereits erwähnt haben die Erfinder festgestellt, daß eine ausschließliche Basenstabilisierung stark konzentrationsabhängig und damit in der Praxis sehr heikel ist. Es konnte festgestellt werden, daß einerseits niedrige Basenkonzentrationen praktisch kaum eine wirksame Stabilisierung gegen Abbauprozesse bieten, daß aber andererseits hohe Basenkonzentrationen wiederum bedenklich sind, da insbesondere bei längerer thermischer Belastung ein zwar zeitlich verzögerter, aber dann umso rascher anlaufender Zerfall und ein Abbau der Cellulose ausgelöst werden. Dies ist Fig. 4 zu entnehmen.

Fig. 4 zeigt die zeitliche Abnahme der relativen Viskosität von 3 Spinnmassen, die lediglich mit NaOH in 3 verschiedenen Konzentrationen (0,1%; 0,5% und 2,0%) stabilisiert wurden. Bei hoher Konzentrationen an NaOH (2,0%) steigt die Viskosität zwar kurzfristig an, nimmt jedoch dann rasch ab. Konzentrationen unter 0,5% sind günstig, da sie die Cellulose bei längerer Einwirkung weniger angreifen.

#### E) Ausreichender Basengehalt in der Cellulose-NMMO-Lösung (Prozeßspinnmasse)

Wie oben erwähnt, ist es zur Hintanhaltung der explosionshaften Zersetzung der erhitzten Prozeßspinnmasse von entscheidender

Bedeutung, daß in der Spinnmasse eine ausreichende Basenmenge vorgesehen ist. Ob eine ausreichende Basenmenge vorhanden ist, kann mittels eines Mikroversuchs festgestellt werden, der nachfolgend detailliert beschrieben wird.

Eine im Sinne der vorliegenden Erfindung ausreichende Basenmenge ist dann vorhanden, wenn bei der betreffenden Spinnmassenprobe

1. der Zeit-Mittelwert der Initialisierungspunkte von mindestens 3 unabhängig durchgeführten DSC-Mikroversuchen mindestens 60 Minuten ist und wenn

2. der Zeit-Mittelwert zum Erreichen des 3 mW-Kriteriums ("time iso") von mindestens 3 unabhängig durchgeführten DSC-Mikroversuchen mindestens 80 Minuten ist,

wobei die DSC-Versuche unter Verwendung eines Druck-DSC der Fa. Mettler (Thermosystems 4000) mit der nachfolgenden Konfiguration unter den nachfolgend beschriebenen Versuchsbedingungen durchgeführt werden.

Konfiguration des Druck-DSC:

Für Steuerung und Auswertung: TA-Processor TC11;

Auswertungssoftware: TA72AT.2; Messung: Druck DDK Meßzelle

DSC27HP; eingesetzter Drucker: Epson FX 850.

Versuchsbedingungen:

Die zu untersuchende Spinnmasse ( $5,5 \text{ mg} \pm 0,4 \text{ mg}$ ) wird im festen, ausgekühlten Zustand in einen mehrfach gelochten Alu-Tiegel (offenes System) eingewogen und in der Folge oberflächlich mit einem "Explosionsinitiator", d.h. einem homogenen Gemisch aus 9 Gewichtsteilen  $\text{Fe}_2\text{O}_3$  (Hersteller Aldrich, Art.Nr. 3924) und 1 Gewichtsteil metallischem Kupfer (Hersteller Merck, Art.Nr. 2715), im Verhältnis 2:1 (2 Teile Spinnmasse : 1 Teil Gemisch) in innigen Kontakt gebracht.

Zur Vornahme der eigentlichen DSC-Messung wird die Meßkammer nach Einbringen des Alu-Tiegels mit einem Druck von 20 bar Stickstoff beaufschlagt. Danach wird mit einer Geschwindigkeit von 10°C/min auf eine Temperatur von 112°C (Startpunkt 40°C) aufgeheizt. Im Anschluß daran wird die Probe über einen Zeitraum von maximal 120 min auf 112°C gehalten und während dieser Zeit die DSC-Kurve aufgenommen.

Aufheizen auf 112°C und Halten bei dieser Temperatur werden im Prozessor des DSC-Gerätes abgespeichert und von diesem stets unter gleichen Bedingungen verknüpft. Die Figuren 5 und 6 zeigen beispielhaft zwei DSC-Aufnahmen, die unten den obigen Bedingungen bei 112°C aufgezeichnet wurden, wobei sich Fig. 5 auf eine Spinnmasse des Standes der Technik (77,5% NMMO, 12% Cellulose, 10,5% Wasser) bezieht, die ausschließlich mit 2000 ppm GPE (bezogen auf Cellulose) stabilisiert war, und sich Fig. 6 auf eine erfindungsgemäße Spinnmasse (77,5% NMMO, 12% Cellulose, 10,5% Wasser) bezieht, die mit 2000 ppm GPE (bezogen auf Cellulose) und 800 ppm NaOH (bezogen auf die Lösung) stabilisiert war.

Als Ordinate sind in den beiden Fig. die Milliwatt (mW) der abgegebenen energetischen Leistung und als Abszisse die Zeit aufgetragen. Als Initialisierungspunkt wird nun in der Kurve jener Zeitwert bestimmt, der ein erstes Ansteigen in den exothermen Bereich anzeigt. Dieses erste Ansteigen wird am besten dadurch ermittelt, daß eine Tangente an den unteren Teil der Kurve gelegt wird. Der Initialisierungspunkt ist für die bekannte Spinnmasse (Fig. 5) mit 43 min zu entnehmen und für die erfindungsgemäße Spinnmasse (Fig. 6) mit 68 min. Der Zeitwert zum Erreichen des 3 mW Kriteriums ("time iso") beträgt für die bekannte Spinnmasse 65 min und für die erfindungsgemäße 90 min.

Um festzustellen, ob in der Spinnmasse eine ausreichende Basizität vorhanden ist, müssen, wie oben erwähnt, jeder Versuch dreimal durchgeführt und die arithmetischen Mittelwerte gebildet werden. Liegen sowohl der erste Mittelwert bei 60 min (oder

darüber) als auch der zweite Mittelwert bei 80 min (oder darüber), so ist in der Spinnmasse eine ausreichende Basizität vorhanden.

F) Einstellung eines vorteilhaften Basengehaltes in der  
Cellulose-NMMO-Lösung

Es hat sich gezeigt, daß ein ausreichender Basengehalt auf jeden Fall dann vorliegt, wenn zur Bereitung der erfindungsgemäßen Spinnmasse eine wässrige NMMO-Lösung verwendet wird, in der praktisch keine freien Carbonsäuren vorhanden sind. Um die zur Neutralisation der COOH-Gruppen ausreichende Basenmenge einstellen zu können, ist es zweckmäßig, zunächst den Gehalt an freien Carbonsäuren im wässrigen NMMO zu bestimmen.

Mit der Bezeichnung "freie Carbonsäuren" sind jegliche Verbindungen gemeint, die eine COOH-Gruppe tragen, die nicht zum entsprechenden Carboxylat neutralisiert ist. Diese Verbindungen sind sowohl in jenem NMMO enthalten, das im Handel erhältlich ist, als auch in derjenigen wässrigen NMMO-Lösung, die aus dem Fällbad recycelt und zur neuerlichen Bereitung von Spinnmasse verwendet wird. Die Carbonsäuren bewirken eine Absenkung des pH im NMMO: während z.B. eine Lösung von reinem NMMO in Wasser einen pH von über 10,5 besitzt, weisen Spinnbäder pH-Werte auf, die wesentlich niedriger sind und z.B. zwischen 6,5 und 7,5 liegen können. Diese pH-Absenkung ist neben einem Verdünnungseffekt auch den bei den verschiedensten Abbauprozessen bzw. chemischen Reaktionen gebildeten freien Carbonsäuren zuzuschreiben.

Es hat sich nun gezeigt, daß die wässrige NMMO-Lösung mit starken Basen in herkömmlicher Weise titrierbar ist und daß die Titrationskurve bei konstanter Zugabe der Base etwa im Bereich zwischen pH 7 und pH 11 den für Titrationskurven charakteristischen steilen Verlauf zeigt, der durch die sprunghafte Zunahme des pH-Wertes der Titrationslösung bedingt ist. Es wird angenommen, daß die in der Lösung vorhandenen freien Carbonsäu-

ren für diesen Verlauf der Titrationskurve verantwortlich sind. Der Äquivalenzpunkt der Kurve liegt etwa im Bereich von pH 8,5 und 9,5, wobei der im Einzelfall bestimmte Wert naturgemäß von der Qualität des verwendeten NMMO abhängen wird.

Der Gehalt an freien Carbonsäuren in der wässrigen NMMO-Lösung kann somit titrimetrisch bestimmt werden, indem eine abgewogene Menge der wässrigen NMMO-Lösung, deren NMMO-Gehalt naturgemäß bekannt ist oder gegebenenfalls mittels herkömmlicher analytischer Verfahren bestimmt werden muß, mit Wasser verdünnt, anschließend mit NaOH titriert und jene Basenmenge errechnet wird, die der wässrigen NMMO-Lösung zugegeben werden muß, um die freien Carbonsäuren zu neutralisieren. Wird eine derartige NMMO-Lösung zur Bereitung der Spinnmasse verwendet, so ist sichergestellt, daß im Sinne der vorliegenden Erfindung eine ausreichende Basizität in der Spinnmasse vorhanden ist.

Vorteilhafterweise wird zusätzlich zu dieser aus der Titration errechneten Basenmenge noch eine zweite Basenmenge als Basenüberschuß der NMMO-Lösung zugegeben, um eine Basenreserve in der Spinnmasse vorzusehen, die Säuren neutralisieren soll, die sich während des NMMO-Prozesses, also während der Herstellung und Verarbeitung der Spinnmasse, in dieser bilden. Eine derartige Basenreserve erhöht die Sicherheit zusätzlich. Diese zweite Basenmenge beträgt im Fall von starken Basen (Alkalihydroxiden) zweckmäßigerweise zwischen 0,001% (10 ppm) und 0,5% (5000 ppm) der Masse der zur Herstellung der Spinnmasse eingesetzten NMMO-Lösung. Bei schwachen Basen, wie z.B. Aminen, können Maximalmengen bis zu 5% zweckmäßig sein. Es liegt auf der Hand, daß der Fachmann die im Einzelfall verwendete Überschußmenge mit der Menge der sich, abhängig von den jeweiligen Prozeßcharakteristiken, bildenden Säuren abstimmen wird. Es hat sich allerdings gezeigt, daß bei Alkalihydroxiden die obere Grenze von 0,5% im Hinblick auf die Hintanhaltung des Celluloseabbaues nicht überschritten werden sollte.

Es ist für die vorliegende Erfindung nicht wesentlich, an welchem Punkt des NMMO-Kreislaufes die Base eingebracht bzw. die Carbonsäuren neutralisiert werden. So kann die Base z.B. der gebrauchten Spinnbadflüssigkeit vor, während oder nach ihrer Reinigung bzw. vor, während oder nach ihrer Konzentrierung zugegeben werden. Weiters ist denkbar, die Base erst bei der Bereitung der Cellulosesuspension zuzugeben, also die Cellulose zusammen mit der nötigen Basenmenge in die gereinigte, recycelte NMMO-Lösung, die noch freie Carbonsäuren enthält, einzumischen. Wesentlich ist nur, daß in der Spinnmasse die ausreichende Basizität vorhanden ist.

## Patentansprüche:

1. Form- bzw. Spinnmasse enthaltend Cellulose, ein wässriges tertiäres Aminoxid, ein Nichtlösungsmittel und einen Stabilisator, dadurch gekennzeichnet, daß ein oder mehrere Stabilisatoren vorgesehen sind, die insgesamt antioxidativ und basisch wirken, mit der Maßgabe, daß als basisch wirkender Stabilisator kein Phosphat vorgesehen ist.
2. Form- bzw. Spinnmasse nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß ein Antioxidans und  $\text{OH}^-$ -Ionen als Stabilisatoren vorgesehen sind.
3. Form- bzw. Spinnmasse nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß als Antioxidans Tannine, Phenole und/oder Glycerinaldehyd und/oder ein oder mehrere organische Verbindungen vorgesehen sind, die wenigstens vier Kohlenstoffatome und wenigstens zwei konjugierte Doppelbindungen und wenigstens zwei Hydroxyl- und/oder Aminogruppen mit wenigstens einem Wasserstoffatom besitzen.
4. Form- bzw. Spinnmasse nach Anspruch 3, dadurch gekennzeichnet, daß die organische Verbindung eine organische Polyhydroxyverbindung ist, insbesondere Brenzkatechin, Pyrogallol, Gallussäure, Gallussäuremethylester, -ethylester, -propylester oder -isopropylester.
5. Form- bzw. Spinnmasse nach Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, daß als basisch wirkender Stabilisator ein Alkalihydroxid und/oder ein Amin vorgesehen ist.
6. Form- und Spinnmasse nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, daß als antioxidativ wirkender Stabilisator Gallussäurepropylester und als basisch wirkender Stabilisator Natriumhydroxid vorgesehen sind.

7. Form- bzw. Spinnmasse nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, daß das Antioxidans in einer Konzentration von mindestens 100 ppm, bezogen auf die Cellulose, enthalten ist.
8. Form- bzw. Spinnmasse nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 7, dadurch gekennzeichnet, daß der antioxidativ wirkende Stabilisator zumindest teilweise Hydroxylamin ist.
9. Form- bzw. Spinnmasse nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 8, dadurch gekennzeichnet, daß als tertiäres Aminoxid N-Methylmorpholin-N-oxid vorgesehen ist.
10. Verfahren zur Herstellung einer Form- bzw. Spinnmasse gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 9, bei welchem Verfahren Cellulose in einem wässrigen tertiären Aminoxid suspendiert und die erhaltene Cellulosesuspension unter Anwendung von Wärme und Unterdruck in die Form- bzw. Spinnmasse übergeführt wird, dadurch gekennzeichnet, daß
  - (x) ein wässriges tertiäres Aminoxid eingesetzt wird, welchem eine Base zugesetzt wurde, und daß
  - (y) eine Cellulosesuspension eingesetzt wird, die einen antioxidativ wirkenden Stabilisator enthält.
11. Verfahren zur kontinuierlichen Herstellung cellulosischer Formkörper, bei welchem Verfahren folgende Schritte vorgenommen werden:
  - (a) Cellulose wird in ein wässriges tertiäres Aminoxid eingemischt, wobei eine Cellulosesuspension erhalten wird,
  - (b) aus der Cellulosesuspension wird unter Anwendung von Wärme und Unterdruck eine Celluloselösung gebildet,
  - (c) die Celluloselösung wird geformt und in ein wässriges Fällbad geführt, wobei ein cellulosischer Formkörper und ein gebrauchtes Fällbad gebildet werden,
  - (d) das gebrauchte Fällbad wird gereinigt, und

(e) das gereinigte Fällbad wird eingeengt, um ein zweites wässeriges tertiäres Aminoxid zu gewinnen, das erneut im Schritt (a) eingesetzt wird, dadurch gekennzeichnet, daß nach dem Schritt (c) und vor dem Schritt (b) ein oder mehrere Stabilisatoren in das Verfahren eingebracht werden, die insgesamt basisch und antioxidativ wirken.

12. Verfahren nach Anspruch 11, dadurch gekennzeichnet, daß der antioxidativ wirkende Stabilisator unmittelbar vor oder während des Schrittes (a) in das Verfahren eingebracht wird.
13. Verfahren nach Anspruch 11 oder 12, dadurch gekennzeichnet, daß der basisch wirkende Stabilisator nach dem Schritt (c) und vor dem Schritt (a) in das Verfahren eingebracht wird.
14. Verfahren nach einem oder mehreren der Ansprüche 11 bis 13, dadurch gekennzeichnet, daß als Antioxidans und als Base jene Verbindungen eingesetzt werden, die in den Ansprüchen 3, 4, 5, 6 und 8 genannt sind.
15. Verfahren nach einem oder mehreren der Ansprüche 11 bis 14, dadurch gekennzeichnet, daß als tertiäres Aminoxid N-Methylmorpholin-N-oxid eingesetzt wird.
16. Verfahren nach einem der Ansprüche 10 bis 15, dadurch gekennzeichnet, daß die Bereitung der Form- bzw. Spinnmasse bzw. der Schritt (b) in einem Filmtruder vorgenommen wird.

1/3

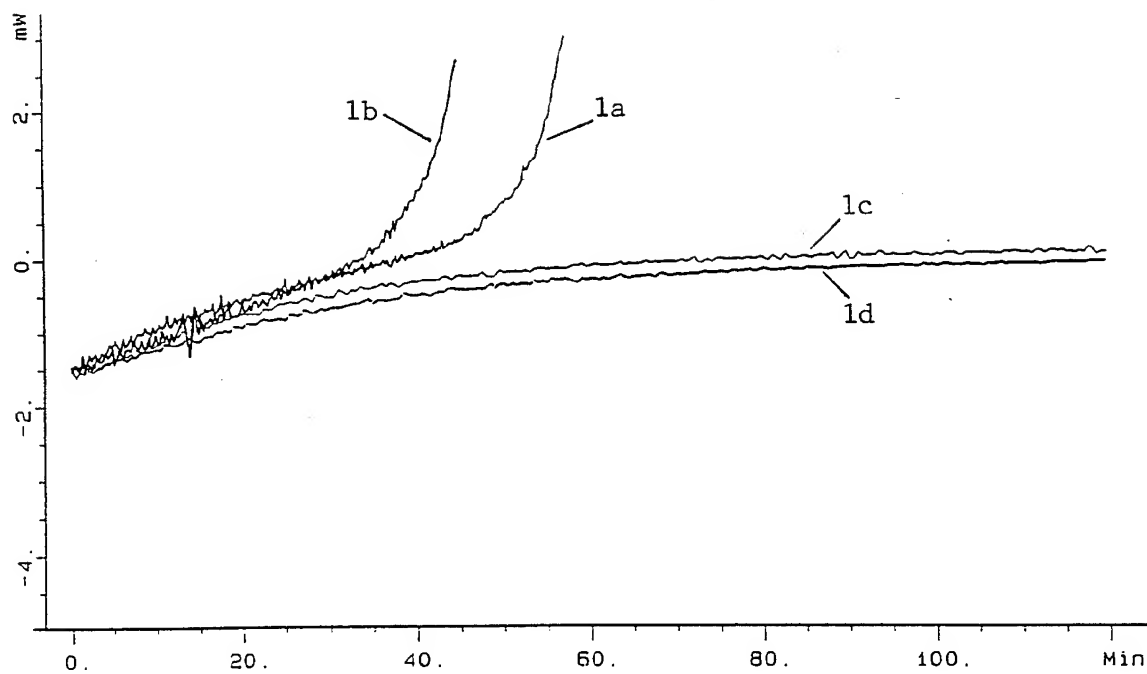


Fig. 1

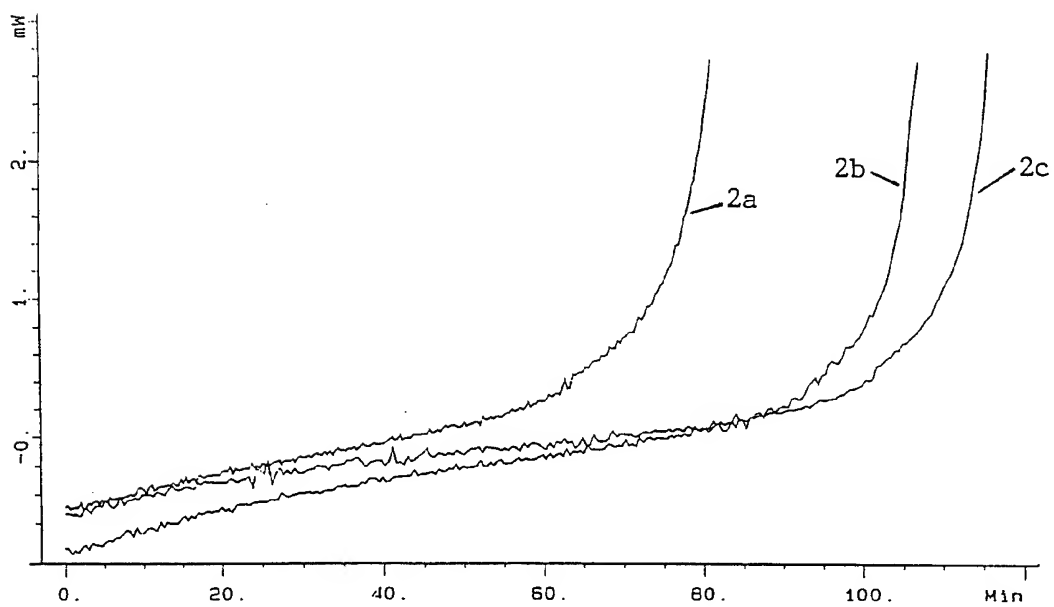


Fig. 2

2/3

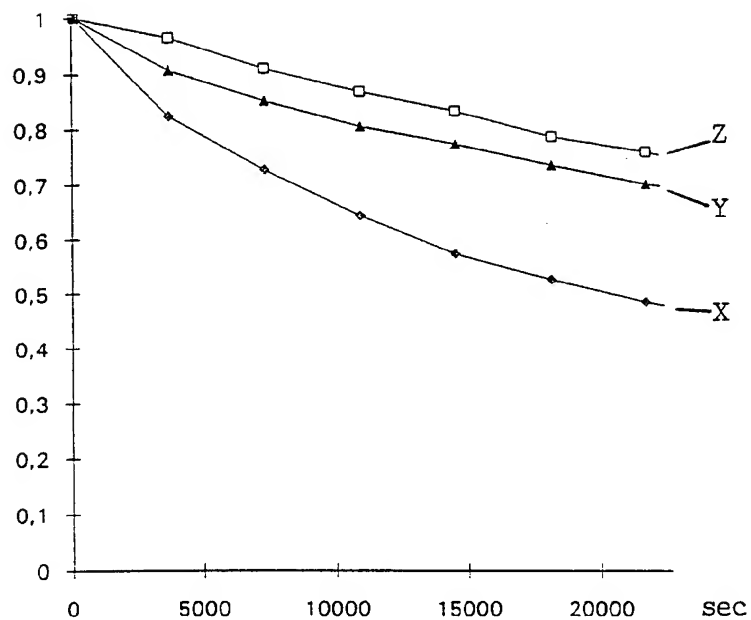


Fig. 3

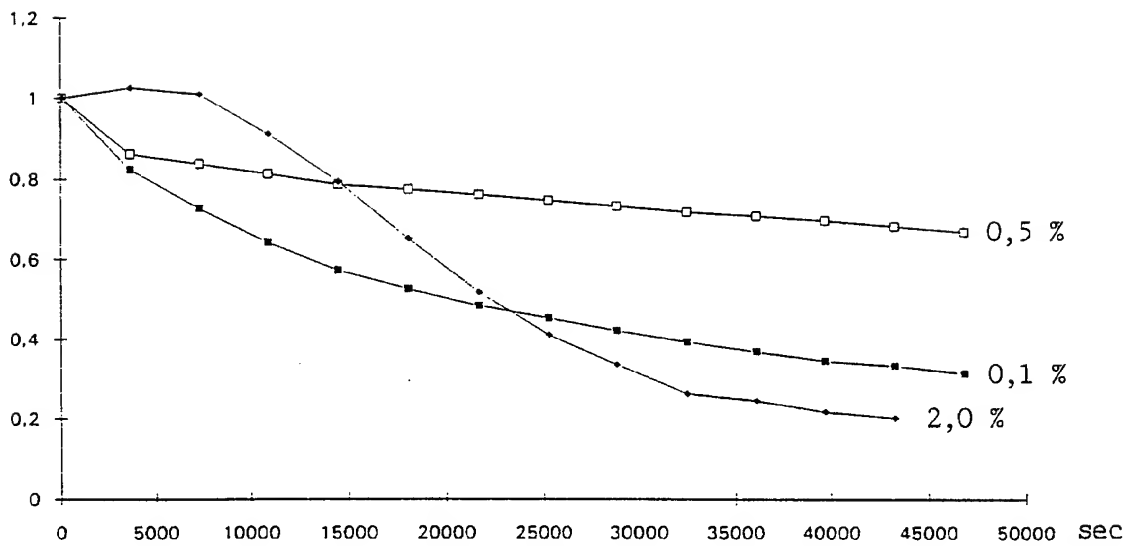


Fig. 4

3/3

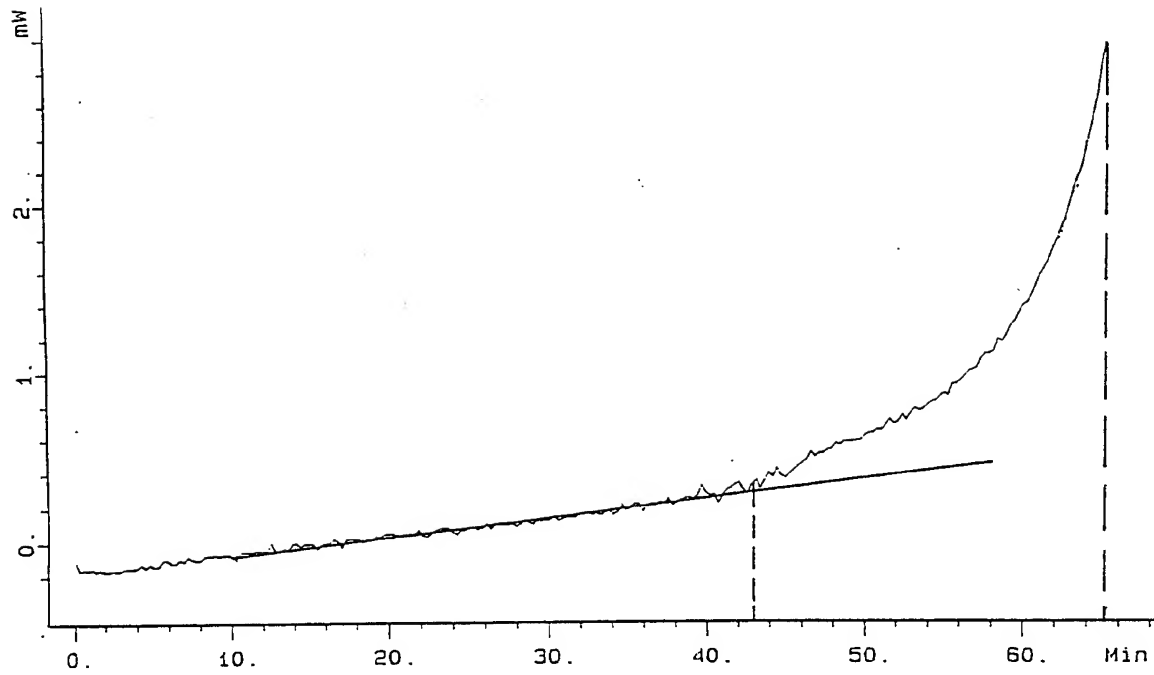


Fig. 5

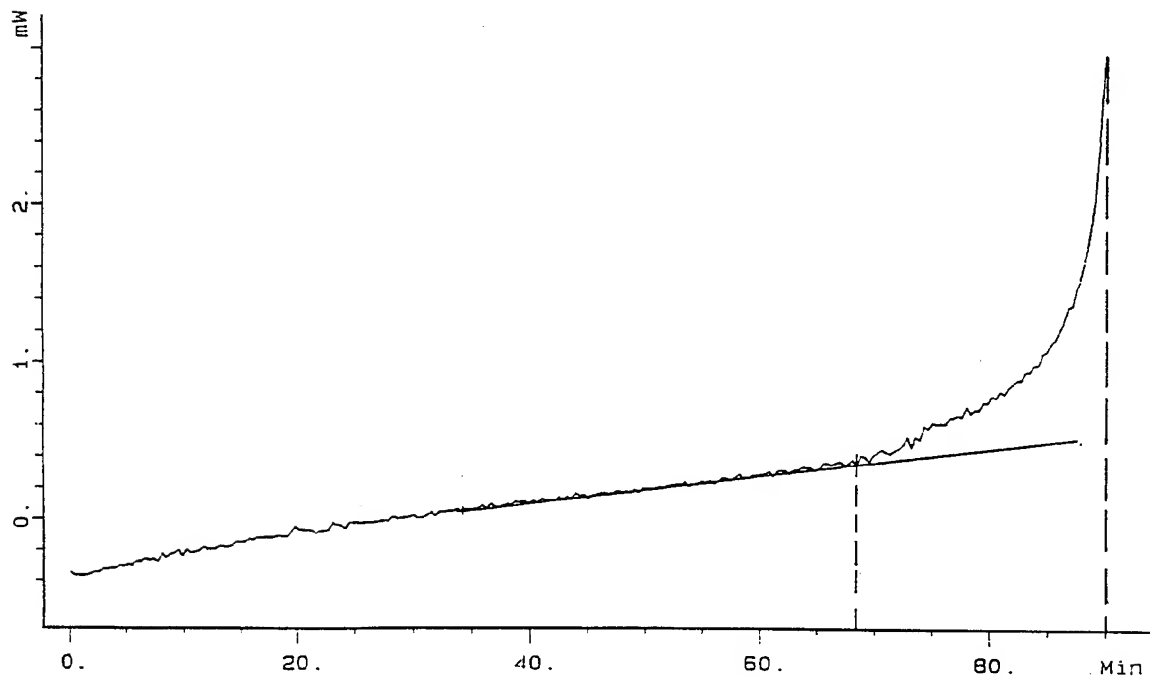


Fig. 6

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No

PCT/AT 94/00101

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER  
IPC 6 D01F2/00 C08L1/02

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

## B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)  
IPC 6 D01F C08L C08B

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

## C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	EP,A,0 047 929 (AKZO GMBH) 24 March 1982 cited in the application ---	
A	DD,A,218 104 (VEB CHEMIEKOMBINAT SCHWARZA "WILHELM PIECK") 30 January 1985 cited in the application ---	
A	DD,A,158 656 (ADW INSTITUT FUER POLYMERENCHEMIE) 26 January 1983 cited in the application -----	

☐ Further documents are listed in the continuation of box C.

☒ Patent family members are listed in annex.

## \* Special categories of cited documents :

- "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance
- "E" earlier document but published on or after the international filing date
- "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)
- "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means
- "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed

- "T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention
- "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone
- "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art.
- "&" document member of the same patent family

Date of the actual completion of the international search

2 November 1994

Date of mailing of the international search report

11. 11. 94

Name and mailing address of the ISA

European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2  
NL - 2280 HV Rijswijk  
Tel. (+ 31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,  
Fax: (+ 31-70) 340-3016

Authorized officer

Tarrida Torrell, J

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

International Application No

PCT/AT 94/00101

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
EP-A-0047929	24-03-82	DE-A- 3034685	08-04-82
		AU-A- 7515881	25-03-82
		CA-A- 1193375	10-09-85
		JP-C- 1668786	29-05-92
		JP-B- 3029819	25-04-91
		JP-A- 57077311	14-05-82
		US-A- 4426228	17-01-84
DD-A-218104		NONE	
DD-A-158656		NONE	

# INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internationales Aktenzeichen  
PCT/AT 94/00101

A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES  
IPK 6 D01F2/00 C08L1/02

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

## B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole)  
IPK 6 D01F C08L C08B

Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

## C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN

Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
A	EP,A,0 047 929 (AKZO GMBH) 24. März 1982 in der Anmeldung erwähnt ---	
A	DD,A,218 104 (VEB CHEMIEKOMBINAT SCHWARZA "WILHELM PIECK") 30. Januar 1985 in der Anmeldung erwähnt ---	
A	DD,A,158 656 (ADW INSTITUT FUER POLYMERENCHEMIE) 26. Januar 1983 in der Anmeldung erwähnt -----	

☐ Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen

☒ Siehe Anhang Patentfamilie

\* Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen :

"A" Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist

"E" älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist

"L" Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt)

"O" Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht

"P" Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist

"T" Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist

"X" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden

"Y" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist

"&" Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist

Datum des Abschlusses der internationalen Recherche

2. November 1994

Absenddatum des internationalen Recherchenberichts

11. 11. 94

Name und Postanschrift der Internationale Recherchenbehörde  
Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2  
NL - 2280 HV Rijswijk  
Tel. (+ 31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,  
Fax: (+ 31-70) 340-3016

Bevollmächtigter Bediensteter

Tarrida Torrell, J

**INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT**

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Internationales Aktenzeichen

PCT/AT 94/00101

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
EP-A-0047929	24-03-82	DE-A- 3034685	08-04-82
		AU-A- 7515881	25-03-82
		CA-A- 1193375	10-09-85
		JP-C- 1668786	29-05-92
		JP-B- 3029819	25-04-91
		JP-A- 57077311	14-05-82
		US-A- 4426228	17-01-84
DD-A-218104		KEINE	
DD-A-158656		KEINE	